

# VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

Autorisé

- Cefquinome sulfate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

VIRBACTAN 150 MG INTRAMAMMARY OINTMENT

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovin (vache au tarissement)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramammaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
177.80 milligram(s) / 1.00 Seringue

---

**Forme pharmaceutique:**

Pommade intramammaire

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramammaire:**

- 

**Bovin (vache au tarissement)**

- Viande et abats. 2 day
- Lait. 36 day

Milk: 36 days after treatment when dry period is 5 weeks or less.

- Lait. 1 day Milk: 1 day after calving when dry period is more than 5 weeks

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ51DE90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Virbac

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/04/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 101616

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/08/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0148/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Irlande Italie  
Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Slovénie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.